专利合作条约 PCT

PCT

专利性国际初步报告 (PCT 第日章) (PCT 36 和细则 70)

REC'D	1 0 AUG 2005	
WIPO	PCT	

中褟入或代理人的档案号 CNB1U0300002	关于后续行为	关于后续行为 参见 PCT/IPEA/416 表		
国际中请号 PCT/CN03/00180	国际中语11(日/ 13.3 月 200	月/年) 03 (13,03,03)	优先权日(日/)	1/年)
國际专利分类(IPC)或者国家分类和	ロPC 西車分差 IPC⁷ C12N1	15/11, C12Q1/6	88	
申请人 北京市肿瘤防治研?	5'C19f			
本国际初步的 □ 国际初步审查单 b. □ (传送给国际局)	官页 请人)共计页, 为本报告基础的说明 (香单位)所做出的更计 位认为实选起出原始	包含 丹杉餘改页、权利 王贞(见 PCT 细更 (公)事态制的取代 (的 类型和数量)]要求书修改页和/或 70.16 和行政规程 6 页,参见第十栏第 4 ,但含有在与	,附图修改页,和/或对 607)。 4 项和补充栏。
4. 本报告包括关于下列各项的内 1 図 报告的基础 11 □ 优先权	'₹i:			
Ⅱ 区 不做出关于新颖性、创造程和主业实用性的意见。				
IV □ 缺乏发明的单一性V 図 按条约 35(2) 次于游颖性、创造性或主业实用性的理由。支持这种意见的引证和解释VI □ 引用的某些文件				
VII □ 国际中语中的某些缺陷 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
提交要求 [6的] [期 13.3]] 2003 (13.	03.03)	元級本服告)	竹刊別 20.6月2005(2	0.06.05)
中华人民共和国国家知识产权局中国北京市海淀区商土城		受权官员	潘爱群(86-10): 62085349	群為一切爱

专利性国际初步报告

国际申请号

PCT/CN03/00180

1. 报告的基础							
1. 关于语言,本报告将基于:							
図 中達摄出时使用的语言							
□ 该中特的 语言译文、提供应种语言的译文是							
□ 为了国际检索而提交的译文所使用的语言(细则 12.3 和 23.1 (b))。							
□ 为了国际申请的公布而提交的译文所使用的语言(细则 12.4)。							
□ 为了国际初步审查面提交的译文所使用的	行告言(细则55.2和/或55.3)。						
2. 关于国际中语中各个部分,本报告基于,申请人为	答复受理局根据条约 14 所发通知而提交的替换页, 在本						
报告中视为"原始提交"的文件,不作为本报告的附作	1)						
図 原好提交的国际申请 □ 说明书, 第	頁 原始提交的:						
1 1 10000101	过初审单位收到的、						
(a)	初审单位收到的。						
1	页。 原始提定的, 页。 按条约 19 条修改的(附有说明),						
93	近 初审单位收到的,						
(i)	∬						
	初行单位收到的,						
	初旬单位收到的。						
□ 序列表和 或相关表格。 卷更 引起列表有	关的补充栏 。						
3. 修改导:	<u> </u>						
□ 说明 [6。							
□ 权利要求。 第	近,图						
	92 · 171						
,	11						
□ 写序列表相关的表格(具体说明)							
- the property of the second s	B认为超出了原始公开的范围,如补充栏所示,因此本报告是						
1							
·突照沒有修改的情况做用的(領域 70.2(c)).							
□ 附图。	·- ·						
□ 与序列表相关的表格(具体说明)							
The Athan San Attended to the Comment of the Commen							
*加界第4 顺通用, 些成全部的文件页可能做出"被取代"标记							

专利性国际初步报告

国际中请号

PCT/CN03/00180

III. 对于新颖性、创造性和工业实用性不做出审查意见						
1, 对于:						
□ 整个国际申请						
図 权利要求 1, 2, 3						
没有审查所要求保护的发明是否具有新颖性, 创造性(作显而易见性), 或者工业实用性,						
四为:						
図 该国际申请、或所述权利要求 1.2.3						
沙及下列元领进行国际初步审查的主题(具体说明):						
对人体疾病进行诊断的方法。						
□ 说明书、权利要求或者附图(下面特别指明的部分)或者所述权利要求 不清楚,以致不能形成任何有意义的审查意见(以体说明);						
个有"是"。"以证,不用的方法以下的"自"是"来自实中"以"是"第二位之为"是"的是"对方"。						
□ 权利要求 [5成所述权利要求						
以致不能形成任何有意义的生 <i>负意见。(具体说明)</i> :						
□ 对权利要求 没有做出任何国际检索报告。						
② 教育序列表,无法进行有意义的初步审查,申请人在规定的期限内。						
□ 没有提交符合《行政规程》的录 C 规定标准的纸件形式的序列表,并且国际初步审查单位也未获得						
形式和方式可以接受的序列差						
□ 没有提交符合《行政规程》系录 C 规定标准的电子形式的序列表,并且国际初步审查单位也未获得						
形式和方式可以接受的序列表						
□ 在答复根据细则 (3 条之一,1 (a) 或(b)和 (3 条之一的通知提交序列表时,没有缴纳所要求的后提交						
费用。						
○ 数用。 □ 没有与序列表相关的表格。无过意由有意义的书面意见。申请人在规定的期限内没有提交符合行政规程。						
图录 C 之。规定的技术要求的电子形式的表格,并且国际初步审查单位也未获得形式和方式可以接受的						
这种表格						
□ 与核苷酸和/或氮基酸序列表相关的表格。如果只以电子形式提交,不符合行政规程附录 C 之二的技术						
要求。 						
[

专利性国际初步报告

1	国际中语号
	PCT/CN03/00180

٧.	按条约 35 (2)关于新	预性、创造性	或工业实用性的意见:	支持这种理由的引证和解释	
1.	意见				r:
	新颖性(N)	权利要求	<u>1√7</u>		足
 		权利要求 _			17
	创造性:(IS)	权利要求	.1 - 7		足
	(14년) (14년)				
		12/19 2/11			
	工业表达用作(14)	权利要求	47		<u> </u>
	UMK SEARLECTAL				15 ·
		权利要求_			
1					

关于新颖性:

对比立献 1(WO、A2,0144504)公开了一种检测含有甲基化 CpG 的核酸的方法,包括将含有核酸的样本与修饰未甲基化的半胱氨酸的试剂接触等。

对比文献 2(WO, A2,0142493)公井了一种平行检测基因组 DNA 的甲基化程度的方法。

对比文献 3(WO, A1,0119845)公开了 CACNAIG 彩核苷酸, 彩肽及其使用方法。

本申请权利要求 4--7 分别要求保护 p16 CpG 岛修饰后的甲基化反义或正义核苷酸序列,长度为 359 个碱基,它们与对比文献 1,2 或 3 所述的技术方案完全不同,因此权利要求 4-7 有新颖性,符合 PCT 条约 33(2)的规定。

关于创造性:

本申请权利要求 4-7 分别要求保护的核苷酸序列,用于设计甲基化特异性的 PCR 检测引物。这些核苷酸序列是申请目前本领域内技术人员未知的,也不能预料到可以用于检测异型增生恶变潜能,因此对本领域技术人员而言是非最而易见的,本申请权利要求 4--7 符合 PCT 条约 33(3)所述的创造性。

关于实用性:

本中请权利要求 4-7 要求保护的技术方案可以在产业上使用,符合 PCT 条约 33(4)所述的实用性。